1 Veröffentlichungsnummer: 0 118 618

**B1** 

1

# **EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT**

- Veröffentlichungstag der Patentschrift: 05,11.86
- (5) Int. Ct. 1: **B 01 D 39/00,** B 01 D 53/02, A 62 B 17/00

- Anmeldenummer: 83112751.9
- 2 Anmeldetag: 18.12.83

- (S) Flächenfilter.
- (30) Priorität: 09.02.83 DE 3304349
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.09.84 Patentblatt 84/38
- (45) Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 05.11.88 Patentblatt 86/45
- Benannte Vertragsstaaten:
  AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- Entgegenhaltungen: DE-A-2 951 827 FR-A-2 353 327

- Patentinhaber: von Blücher, Hubert, Freytagstrasse 45, D-4000 Düsseldorf (DE) Patentinhaber: von Blücher, Hasso, Sohnstrasse 58, D-4000 Düsseldorf (DE) Patentinhaber: de Ruiter, Ernest, Dr., Höhenstrasse 57s, D-5090 Leverkusen 3 (DE)
- Erfinder: von Blücher, Hubert, Freytagstrasse 45, D-4000 Düsseldorf (DE) Erfinder: von Blücher, Hasso, Sohnstrasse 58, D-4000 Düsseldorf (DE) Erfinder: de Rulter, Ernest, Dr., Höhenstresse 57a, D-5090 Leverkusen 3 (DE)
- Vertreter: Eggert, Hans-Gunther, Dr., Räderscheidtstrasse 1, D-5000 Köln 41 (DE)

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents im Europäischen Patentblatt kann jedermam beim Europäischen Patentamt gegen des erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübersichen men) ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

bis 150 g/m<sup>2</sup>.

#### Beschreibung

Der Einsetz von Adsorbentien empfiehlt sich, wenn aus einem Gemisch gezielt Substanzen entfernt werden sollen. Unter den Adsorbentien nimmt die Aktivkohle (A-Kohle) eine besondere Stellung ein, die der hohen Adsoptlonskapazität infolge einer sehr großen inneren Oberfläche und dem verhältnismäßig unspezifischen Adsorptionsvermögen, d.h. einer physikalischen Adsorption zuzuschreiben ist. Darüber hinaus kann durch die Wahl des Ausgangsmaterials und die Art der Aktivierung die A-Kohle dem jeweiligen Verwendungszweck angepaßt werden.

Eine wichtige Anwendung von A-Kohle sind flexible Flächenfilter, welche in der Industrie, im Haushalt, aber auch bei Schutzbekleidung verwendet werden. Sie bestehen üblicherweise aus einem Träger, der häufig ein textiles Flächengebilde ist, auf den durch Tauchen und Abquetschen ein Gemisch von Bindemittel und Adsorbens aufgetragen ist. Der Binder führt zu einer reduzierten Adsorptionsleistung und bei textilen Flächengebilden immer zu unerwünschten Griffveränderungen durch Verkleben der Fäden, was besonders für Bekleidungszwecke (Schutzbekleidung) ein Handicap ist.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Flächenfilter aus einem luftdurchlässigen, flexiblen, insbesonde textilen Trägermaterial und einem darauf fixierten Adsorbens zu schaffen, bei denen durch die besonderen Auswahl der Adsorberteilchen und ihrer Verankerung auf dem Trägermaterial dafür gesorgt wird, das neben optimalen Adsorptionselgenschaften hohe Flexibilität, gute Abriebfestigkeit und hohe Luftdurchlässigkeit gewährleistet sind.

Die Menge der Adsorberteilchen sollte gleichmäßig verteilt sein, um eine gleichmäßige Filterleistung mit geringer Streuung und eine dementsprechend gute Schutzwirkung bei geringem Abrieb zu erreichen. Außerdem sollte das verbesserte Flächenfilter ein geringes Volumen besitzen und gute Waschbarkeit ohne Qualitätsverluste ermöglichen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Flächenfilter aus einem luftdurchlässigen textilen Trägermaterial und darauf mit einem Kleber in gleichmäßiger Verteilung fixierten Aktivkohleteilchen eines Durchmessers von 0,1 bis 1 mm, bei dem der Kleber ein lösungsmittelfreies Polyurethan, ein selbstvernetzendes Acrylat als punkt- oder linienförmiges Musier einer Höhe von 0,05 bis 0,5 mm und eines Durchmessers bzw. einer Breite von 0,2 bis 1 mm aufgedruckt wurde, das nur 30 bis 70 % der Oberfläche des Trägermaterials bedeckt.

Vorzugsweise haben die Aktivkohleteilchen eine innere Oberfläche von 600 bis 1500 m²/g und einen Durchmesser von 0,2 bis 0,4 mm.

Durch die Wahl der Schablone wird die für die Adsorpti n wichtige Ge metrie und der für die

Luftdurchlässigkeit maßgebende Anteil an unbedruckter Fläche bestimmt. Die aufgetragene Menge des Klebstoffs ist innerhalb weniger Prozent konstant und gleichmäßig über die gesamte Warenbreite verteilt. Das auf die eine oder andere Weise aufgebrachte Muster des Klebers hat vorteilhaft eine Höhe von 0,05 bis 0,5 mm und einen Durchmesser bzw. eine Breite von 0,1 bis 5, vorzugsweise 0,2 bis 1 mm. Am besten ist der Kleber punktförmig aufgebracht und die Kleberhäufchen haben die Form einer Halbkugel bzw. eines Kegels. Auf diese Weise sind der Kleber und damit auch die daran fixierten Aktivkohleteilchen statistisch weitgehend einheitlich auf die Oberfläche des

Trägermaterials verteilt. Als Adsorbens kommen für die Zwecke der Erfindung bekannte adsorbierende Materialien wie zum Beispiel Kieselsäurexerogele. Metalloxide und -hydroxide, insbesondere Aluminiumoxid und -hydroxid, Molekularsiebe, Ionenaustauscher und Aktivkohlen verschiedener Provenienzen infrage. Es wurde festgestellt, daß die Korngröße des Adsorbens eine wichtige Rolle spielt. Ist sie zu klein, so ist auch die Adsorptionskapazitāt zu gering, ist sie zu groß, wird die Adsorptionskinetik ungünstig. Besonders bei Aktivkohle hat sich eine Korngröße von 0,1 bis 1 mm, insbesondere 0,2 bis 0,4 mm für viele Verwendungen als guter Kompromiß herausgestellt. Es muß aber auch die Abriebfestigkeit berücksichtigt werden, die einerseits von der Verankerung der Adsorberteilchen, andererseits von Ihrer Festigkeit und ihrer Form abhängt. Die Teilchen haben bedingt durch ihre Herstellung melst die Form kleiner Zylinder, Quader oder Kugeln. Die Kugelform wird in der Regel bevorzugt. Die Aktivkohle hat zweckmäßig eine innere Oberfläche von 600 bis 1500 m²/g. Die Menge des

aufgetragenen Adsorbens, insbesondere der A-

Kohle beträgt 10 bis 250 g/m², vorzugsweise 60

Die Aktivkohle kann aus geeigneten organischen Materialien in bekannter Weise hergestellt werden. Eine sehr brauchbare Aktivkohle erhält man beispielsweise aus Bitumen, wenn man daraus über dem Erweichungspunkt in einem mit Bitumen nur begrenzt mischbaren Medlum, z.B. Wasser unter Druck eine Dispersion herstellt, diese abschreckt, die erhaltenen Bitumenkügelchen mit einem geeigneten Lösungsmittel extrahlert, mit Schwefelsäure oxydiert, carbonisiert und schließlich aktiviert. Das verwendete Bitumen kann natürliches Bitumen oder ein aus Erdölrückständen gewonnenes Bitumen sein. Je nach Ausgangsmaterial wird, gegebenenfalls durch Lufteinblasen, der Schmelzpunkt erhöht. so daß das Bitumen bei 100 bis 150°C gerade noch dispergiert werden kann. Bitumen mit zu hohem Schmelzpunkt kann mit Steinkohlenteer verdûnnt werd n, um in dem genannten Temperaturbereich zu feinen Tröpfchen dispergierbar zu sein. Durch Abschrecken der

10

25

30

35

Tröpfichen erhält man Bitumenkügelchen, die beispielsweise auf einem Siebband abgelagent und anschließend mit einem geeigneten Lösungsmittel extrahiert werden. Hierfür empfiehlt sich ein Benzol-Methanol-Gemisch, weil der Zusatz von Methanol das Lösevermögen des Benzols erheblich verstärkt. Diese Extraktion hat einen doppelten Zweck:

1. erhöht sich durch Herauslösen von niedermolekularen Komponenten der Schmelzpunkt und die Klebrigkeit wird vermindert, was für die weiteren Verfahrensstufen wichtig ist.

2. Entsteht eine mikroporöse Struktur, welche die anschließende Oxidation sehr erleichtert.

Die Extraktion wird bevorzugt in geschlossenen Reaktoren bei Temperaturen zwischen 30 und 100°C durchgeführt. Der extrahierte Anteil kann zwischen 15 und 60 % schwanken und beträgt in der Regel etwa 35 %. Nach Wiedergewinnung des Lösungsmittels können die extrahierten Anteile zur Verdünnung des eingesetzten hochviskosen Bitumens verwendet werden.

Die extrahierten Bitumenkügelchen werden anschließend zwecks weiterer Erhöhung des Schmelzpunktes und der Porosität mit konzentrierter Schwefelsäure getränkt und nach und nach insbesondere im Wirbelbett bis auf 700°C erhitzt. Dabei findet bis etwa 350°C eine kräftige Oxidation unter Abspaltung von Schwefeldioxid statt, während im höheren Temperaturbereich vornehmlich sauerstoffhaltige Kohlenstoffverbindungen, insbesondere viel CO2 abgespalten werden. Gewichtsverlust durch die Oxidation und Pyrolyse liegt je nach Ausgangsmaterial zwischen 5 und 20 %. Anschließend werden die carbonisierten Kohlekügelchen in üblicher Weise aktiviert.

Die Aktivierung wird insbesondere mit Wasserdampf in einer Wirbelschicht bei 800 bis 900°C vorgenommen. Auch andere bekannte Aktivierungsverfahren sind anwendbar.

Eine Alternative zur Schwefelsäureoxidation ist die Luftoxidation bei Temperaturen von 100 bis 400°C, wobei der Sauerstoffgehalt bis über 10 % ansteigen kann, gefolgt von einer Pyrolyse bei 600 bis 700°C.

Eine Alternative der Herstellung von carbonisierten Kohlekügelchen aus Bitumen besteht darin, geschmolzenes Bitumen zu der gewünschten Tröpfchengröße zu zerstäuben und diese Tröpfchen mit einem inerten Gas durch eine auf 800 bis 1.600°C aufgeheizte Zone zu schicken. Durch diese Behandlung wird zunächst die äußere Schicht der Tröpfchen carbonisiert und dann auch das innere Bitumen.

Eine andere Möglichkeit, für die Zwecke der Erfindung besonders brauchbare A-Kohle-Kügelchen herzustellen, besteht darin, daß organische Kationenaustauscher im Wirbelbett rasch auf 600 bis 700° C erhitzt und anschließend, z.B. mit Wasserdampf aktiviert werden. Die organischen Kationenaustauscher, insbesondere sulfonierte Styrol-Divinylbenzol-Copolymere, sollten in der H+-Form vorliegen. Sie können

aber auch Schwermetallionen, z.B. Ni-lonen, enthalten. Die im lonenaustauscher vorgegebene Porosität wirkt sich sehr günstig aus, während die Sulfongruppen carbonisierend und oxidierend wirken. Die Festigkeit der erhaltenen Adsorberkügelchen ist ausreichend, wenn auch etwas geringer als die des aus Bitumen hergestellten Materials. Die aus Bitumen in der beschriebenen Weise hergestellten Aktivkohlekügelchen haben eine harte Schale und einen etwas weicheren Kem. Die innere Oberfläche beträgt etwa 600 bis 1500 m²/g mit verhältnismäßig hohem Anteil an Mesoporen (10-15.10-10m).

15 Im Rahmen der beschriebenen Zielsetzung wurden Kugeldurchmesser von 0,1 bis 1 mm mit Schwerpunkt bei 0,2 bis 0,4 mm erhalten, jedoch sind hiervon abweichende Durchmesser durchaus erreichbar. Die Abriebfestigkeit ist dank .
20 der besonders harten Schale sehr hoch.

> Für besondere Anwendungen können die Adorberkügelchen zum Schutz gegen unerwünschte außere Einflüsse ummantelt bzw. inkapsuliert werden. Das geschieht durch Umhüllen mit einer dünnen Schicht aus Polymeren, die eine selektive Durchlässigkeit für die zu adsorbierenden Substanzen besitzt. So gelingt es beispielsweise, Aktivkohleteilchen durch vorbehandlung mit Acrylatdispersionen, z.B. Acronal 50 D und 27 D der BASF, mit einem Häutchen aus Makromolekülen zu umgeben, das zwar für Kampfstoffe durchlässig ist, jedoch nicht für Druckerelhilfsmittel. Eine andere Möglichkeit die Adsorbenskörner zu inkapsulieren, besteht darin, daß man sie in einem Zweikomponentengebläse mit Polyamidpulver

Gasflammenrohrofen gegen ein gekühltes,
spiegelverchromtes Stahlblech schleudert. Das
im Gasflammenrohrofen erweichte Polyamid legt
sich im Luftstrom um das Adsorberteilchen und
verfestigt sich dort beim Austritt aus dem
Flammrohr im gekühlten Luftstrom. Jeder
Verklebung der so mit Polyamid umhüllten
Adsorbenskömer untereinander wird durch
Auftreffen auf das bis etwa -15°C

möglichst gleicher Teilchengröße etwa im

Mengenverhältnis 1: 1 verwirbelt und durch einen

heruntergekühlte spiegelverchromte Stahlblech entgegengewirkt. Andere bekannte Prozesse zur 50 Mikroinkapsulation der Adsorbenskörner mit verschiedenen anorganischen oder organischen Hüllmaterialien können ebenfalls verwendet werden.

Die Inkapsulierung von Kohleteilchen kann außer mit den schon beschriebenen Prozessen, beispielsweise dadurch erfolgen, daß man unter ständiger Bewegung des Kohlepulvers kontinuierlich kleinste Mengen geeigneter Latices, z.B. eine Acrylatdispersion zuglöt. Diese koagulieren dann an der Oberfläche.

Die Dicke der Inkapsulierungsschichten kann sich von der Größenordnung des Durchmessers der Makromoleküle bis in den µm-Bereich bewegen. In jedem Fall sollten die dünnen Inkapsulierungsschichten der Ads riberteilchen

65

55

15

20

25

30

35

An

45

50

55

60

ine selektive Durchlässigkeit besitzen, so daß sie zwar für die zu ads rbierenden Substanzen, wie z.B. Kampfst ffe, durchlässig sind, aber nicht für den Kleber, Schweiß, Waschmittel, Öle und Fette. Letzteres ist bei der Verwendung solcher Flächenfilter im mehrlagigen Aufbau von Schutzanzügen von Bedeutung, um eine Inaktivierung durch längeres Tragen bei schwerster körperlicher Beanspruchung zu verhindern, um einen hohen und langandauernden Schutz gegen Giftgase etc. zu gewährleisten.

Um die Adsorberkügelchen, insbesondere die erfindungsgemäß aus Bitumen oder Ionenaustauschern mit Sulfon- oder Sulfonatgruppen hergestellten A-Kohle-Kügelchen auf dem flexiblen Trägermaterial zu verankern bedarf es eines Klebers, der neben hoher mechanischer Festigkeit und Elastizität sowie einem gewissen Penetrationsvermögen auch eine ausreichende Anfangsklebrigkeit haben muß, um die aufgestreuten Adsorberteilchen bis zum Erreichen der Festigkelt festzuhalten. Für die Zwecke der Erfindung werden als Kleber lösungsmittelfreie Polyurethane, wie sie z.B. unter der Bezeichnung "High Solids" \* im Handel sind, selbstvernetzende Acrylate oder Schmelzkleber eingesetzt, deren Basis meist Polyamide, Polyester oder Ethylen-Vinylacetat-Copolymere EVA sind.

Beim Druck liegen die polymeren Bindemittel und die Schmelzkleber meist als Dispersion vor. In dem aufgedruckten Muster verbleiben dann aber nur die Polymeren verfestigten, beispielsweise vernetzten oder vulkanisierten Bindemittel.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden dem Kleber Flammschutzmittel beigemischt, die bei richtiger Auswahl den gesamten Flächenfilter schwer entflammbar machen. Bevorzugte Flammschutzmittel sind solche auf Basis von Antlmontrioxid in Kombination mit Bromverbindungen, Diese wirken als Radikalfanger in der Gasphase und haben damit eine gewisse Abstandswirkung. Weil bei dem erfindungsgemäßen Flächenfilter diese Flammschutzmittel linien- oder punktförmig aufgetragenen Kleber für die Adsorbentien beigemischt sind, kommt es zu keiner wesentlichen Veränderung des Griffs des textilen Flächengebildes. Diese Art des Flammschutzes erspart eine zusätzliche Ausrüstung der Trägerbahn.

Schließlich führt der Zusatz von Treibmitteln zum Kleber zur Bildung von kleinen, mit Adsorbem bedeckten Erhebungen, welche für das gasdynamische Verhalten vortellhaft sind. Besonders bei der Verwendung von High Solids verhindert das Treibmittel durch Schaumbildung zusätzlich ein zu starkes Eindringen bzw. Wegsacken des Kl. bers in den Träg r, kurz bev r die Vernetzung einsetzt.

Der mit Kleber und Zusätzen bedruckte Träger wird erfindungsgemäß mit den Adsorbern

vollflächig bestreut und der nicht haftende Überschuß entfernt. Anschließend wird das Material zwecks Aushärtung d s Klebers in einem Spannrahmen oder Wärmekanal kondensiert. Das so erhaltene flexible Filtermaterial hat eine ausgezelchnete Luftdurchlässigkeit, sehr gute Abriebfestigkeit und eine hohe Filterleistung. Die Abriebfestigkeit genügt den nomalen Ansprüchen; sie kann erforderlichenfalls welter erhöht werden, indem direkt auf die Adsorber ein mit z.B. Schmelzkleberpunkten bedrucktes textiles Flächengebilde thermisch aufkaschiert wird, ohne daß hierdurch die Adsorptionsleistung beeinträchtigt wird.

Die hohe Luftdurchlässigkeit bzw. die damit verbundene hohe Wasserdampfdurchlässigkeit des erfindungsgemäßen Filtermaterials macht dies besonders geeignet für Schutzanzüge, b i welchen das Abführen der Körperwärme eine wichtige zusätzliche Forderung ist.

Eine weitere Steigerung der Wirksamkeit läßt sich dadurch erreichen, indem den Adsorbern inkapsulierte Enzyme zugefügt werden. Damit das Gel erhalten bleibt, müß die schützende Membrane die Verdunstung des Wassers verhindem, jedoch für die zu zerstörenden Substanzen (z.B. Kampfstoffe) durchlässig sein. Es ist auch möglich, mit dem Enzym verträgliche, Feuchtigkeit anziehende Stoffe dem Gel zuzufügen, so daß sich das Gel mit der Luftfeuchtigkeit im Gleichgewicht befindet.

Enzyme, die Lost und Nervengifte abbauen, stehen bereits in inkapsulierter Form zur Verfügung. Ein Flächenfilter, welches sowohl Adsorbentia wie geeignete Enzyme besitzt, ist für den C-Schutz besonders geeignet, da eine Art Selbstentgiftung stattfindet. Auf die Adsorbentien kann dabei nicht verzichtet werden, weil diese als Zwischenstation fungieren: Dabei ist es wichtig, daß das Mesoporen system zwecks schneller Adsorption, aber auch Wiederabgabe an das Enzym gut ausgebildet ist.

Alles was bereits über die Art des Aufbringens der Adsorbertellchen gesagt wurde, gilt auch für die inkapsulierten Enzyme. Auch hier ist das Auftragen einer unterbrochenen Kleberschicht und das anschließende Bestreuen mit den inkapsulierten Gel-Tröpfchen die vorteilhafteste Art des Fixierens:

Der Träger bleibt geschmeidig und das Enzym ist gut zugänglich. Dabei ist natürlich darauf zu achten, daß Bestandteile des Klebers weder die Membrane noch das Enzym selbst schädigen und man ohne höhere Temperaturen auskommt. In der praktischen Anwendung kann man z.B. erst das Adsorbens in der beschriebenen Art aufbringen und anschließend die noch unbeladene Selte des Trägers benutzen, um die das Enzym enthaltenden inkapsulierten Gel-Kügelchen zu fixieren.

15

20

25

30

35

40

45

50

#### **Beispiel 1**

ì

Herstellung der Adsorber-Kügelchen Bitumen aus einem Erdöldestillationsrückstand mit Erweichungspunkt um 120°C wurde unter Druck in Wasser bei 160°C dispergiert, abgeschreckt auf 15°C und die erhaltenen Kügelchen auf einem Siebband vom Wasser getrennt. Die Elementaranalyse (Waf-Basis) lautete:

96 C 91,7 96 H 4,2 96 N 1,2 96 S 0,8 96 O 2,1

Sodann wurden die Kügelchen bei 70°C in Benzol/Methanol (2:1) extrahiert. Der Extraktionsverlust betrug 36 %. Der Rückstand fühlte sich trocken an und zeigte bei 250°C noch keine nennenswerte Erweichung.

Die Elementaranalyse (Waf) lautetet:

% C 91,2 % H 3,7 % N 1,3 % S 0,7 % O 3,1

Die extrahierten Kügelchen wurden sodann unter zeitweiligem Aufrühren an Luft erhitzt (4 Stunden 250°C, 1 Stunde 340°C). Äußerlich war keine Veränderung feststellbar; die Gewichtszunahme betrug 2,6 %.

Die Elementaranalyse lautete:

% C 85,2 % H 2,6 % N 1,2 % S 0,8 % O 10,2

Bei der anschließenden Carbonisierung (Temperaturanstieg auf 700°C) trat ein Gewichtsverlust von 22,6 % auf.

Die Elementaranalyse lautete:

96 C 96,6 96 H 0,4 96 N 1,2 96 S 0,6 96 O 1,2

Die Aktivierung wurde mit Wasserdampf bei 820°C in Wirbelschicht durchgeführt. Gewichtsverlust 12 %. Die BET-Oberfläche betrug 730 m²/g

### **Beispiel 2**

Herstellung des flexiblen Flächengebildes Ein Baumwollgewebe (90 g/m²) wurde mit einer Paste aus 100 Teilen vorpolymerisiertem, maskiertem Isocyanat (Impranil 43034), 3,5 Teilen Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 6,5 Teilen Dekabromdiphenyläther, 2 Teilen Kieselsäure einer Inneren Oberfläche nach BET von 380 und 13,5 Teilen eines aromatischen Triamins als Vernetz r für das Isocyanat (Impranil 43035) mittels ein r 14-mesh-Schablone punktförmig bedruckt. Die Auflagemenge betrug

etwa 20 g/m<sup>2</sup>.

Die Warenbahn wurde hinter dem Druckwerk mit Adsorberkügelchen von Beispiel 1 bestreut, der Überschuß wurde entfernt und der Kleber vernetzt. Es konnten 120 bis 140 g Adsorber-Kügelchen pro m² Träger abriebfest verankert werden. Das so erhaltene flexible Flächenfilter hatte eine Luftdurchlässigkeit von 900 l/m² sec bei 10 mm Wassersäule, Seine Filterleistung gegenüber Lost und Nervengiften übertraf die Forderungen.

#### Beispiel 3

Ein wie in Beispiel 2 hergestelltes Flächenfilter wurde auf der ünbeladenen Seite mit der gleichen Druckvorrichtung mit der Dispersion eines selbstvernetzenden Acrylats bedruckt (Auflage 18 g/m²), mit inkapsulierten Enzymen (Ø 0,1 - 0,2 mm) berieselt und nach Entfernen des Überschusses bei 30°C getrocknet. Auf diese Weise wurden 30 g Enzym enthaltende Gel-Kügelchen aufgebracht.

# Patentansprüche

1. Flächenfilter aus einem luftdurchlässigen textilen Trägermaterial und darauf mit einem Kleber in gleichmäßiger Verteilung fixierten Aktivkohle-Teilchen eines Durchmessers von 0,1 bis 1 mm, dadurch gekennzeichnet, daß der Kleber mittels einer Schablone als punkt- oder linienförmiges Muster einer Höhe von 0,05 bis 0,5 mm und eines Durchmessers bzw. einer Breite von 0,2 bis 1 mm aufgedruckt ist, das nur 30 bis 70 % der Oberfläche des Trägermaterials bedeckt, und daß der Kleber ein lösungsmittelfreies Polyurethan, ein selbstvermetzendes Acrylat oder ein Schmelzkleber ist.

2. Flächenfilter nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Aktivkohle-Teilchen eine Innere Oberfläche von 600 bis 1500 m²/g und einen Durchmesser von 0,2 bis 0,4 mm haben.

3. Flächenfilter nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge der aufgetragenen Aktiv-Kohleteilchen 10 bis 200, vorzugsweise 60 bis 150 g/m², beträgt.

4. Flächenfilter nach einem der Ansprüche 1 bls
3. dadurch gekennzeichnet, daß die AktivkohleTeilchen mit einem für chemische Kampfstoff
durchlässigen Material ummantelt sind, welches
die Aktivkohle-Teilchen gegen äußere Einflüsse
schützt.

5. Flächenfilter nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß dem Kleber Flammschutzmittel zugegeben sind, die das gesamte Flächenfilter schwer entflammbar machen.

6. Flächenfilter nach einem der Ansprüche 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, daß an dem aufgebrachten Kleber zusätzli hinkapsulierte

5

*55* 

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Enzyme fixiert sind.

7. Flächenfilter nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennz ichnet, daß inkapsulierte Enzyme mit einem Kleber auf der anderen Seite der flexiblen Trägerschicht aufgebracht sind.

8. Flächenfilter nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Aktivkohle-Teilchen aus Bitumen hergestellt sind.

- 9. Flächenfilter nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß aus Bitumen hergestellte Aktivkohle-Teilchen verwendet werden, wobei das Bitumen in einer damit nicht oder schlecht mischbaren Flüssigkeit, insbesondere Wasser, oberhalb seines Schmelzpunktes dispergiert und dann abgeschreckt wird, worauf die von der Flüssigkeit getrennten Bitumen-Kügelchen zur Entfernung klebender Bestandteile mit einem geeigneten Lösungsmittel, insbesondere einem Benzol-Methanol-Gemisch, extrahiert, mit Schwefelsäure getränkt und auf mindestens 600°C erhitzt werden, worauf die so erhaltenen carbonisierten Kohle-Teilchen aktiviert werden.
- 10. Flächenfilter nach Anspruch 8, dadurch gekennnzeichnet daß geschmolzenes Bitumen in einem inerten Gas zu Tröpfchen zerstäubt und auf 800 bis 1600°C erhitzt wird, worauf die so erhaltenen carbonisierten Kohle-Teilchen aktiviert werden.
- 11. Flächenfilter nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Aktivkohle-Teilchen in der Weise erhalten werden, daß organische Kationenaustauscher einer Korngröße von 0,2 bis 1 mm im Wirbelbett rasch auf mindestens 600° C erhitzt und anschließend aktiviert werden.
- 12. Schutzanzug, enthaltend einen Flächenfilter nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11.

# Claims

- 1. Surface filter of an air-permeable textile carrier material and, on it, evenly distributed activated carbon particles with a diameter of 0.1 to 1 mm, which are fixed by an adhesive, characterised in that the adhesive is printed on by means of a template as a punctiform or linear pattern at a height of from 0.05 to 0.5 mm and a diameter or respectively width of from 0.2 to 1 mm, which only covers 30 to 70% of the surface of the supporting material, and that the adhesive is a solvent-free polyurethane, a self-cross-linking acrylate or a fusion adhesive.
- 2. Surface filter according to Claim 1, characterised in that the activated carbon particles have an interior surface of from 600 to 1500 m<sup>2</sup>/g and a diameter of from 0.2 to 0.4 mm.
- 3. Surface filter according to Claim 1 or 2, characterised in that the quantity of the applied activated carbon particles amounts terror 10 to 200, preferably from 60 to 150 g/m<sup>2</sup>.
- 4. Surface filter acc rding to ne of Claims 1 t 3, characterised in that the activat d carbon

particles are encased by a material which is permeable to chemical warfare substances and which protects the activated carbon particles from external influences.

- 5. Surface filter according to one of Claims 1 t 4, characterised in that fire proofing agents are added to the adhesive, which make the emire surface filter flame-resistant.
- 6. Surface filter according to one of Claims 1 to 5, characterised in that additionally encapsulated enzymes are fixed to the applied adhesive.
- Surface filter according to one of Claims 1 to 6, characterised in that encapsulated enzymes are applied with an adhesive on the other side of the flexible carrier layer.
- 8. Surface filter according to one of Claims 1 t 7, characterised in that the activated carbon particles are produced from bitumen.
- 9. Surface filter according to Claim 8, characterised in that activated carbon particles produced from bitumen are used, in which the bitumen is dispersed in a fluid which is immiscible or poorly miscible therewith, in particular water, above its melting point, and is then quenched, after which the bitumen pellets, separated from the fluid, are extracted with a suitable solvent, particularly a benzene/methanol mixture to remove adherent components, soaked with sulphuric acid and heated to at least 600° C, after which the carbonised carbon particles thus obtained are activated.
- 10. Surface filter according to Claim 8, characterised in that molten bitumen is atomized to droplets in an inert gas and heated to 800 to 1600°C, after which the carbonised carbon particles thus obtained are activated.
- 11. Surface filter according to one of Claims 1 to 7, characterised in that the activated carbon particles are obtained in such a manner that organic cation exchangers of a grain size of 0.2 t 1 mm are rapidly heated in a fluidized bed to at least 600°C and are then activated.
- 12. Protective clothing containing a surface filter according to one or more of Claims 1 to 11.

## Revendications

- 1. Filtre de surface en matière support textile perméable à l'air et comportant des particules de charbon actif d'un diamètre de 0,1 à 1 mm fixées par une colle en répartition uniforme, caractérisé en ce que la colle est imprimée au moyen d'un gabarit sous la forme d'un dessin ponctuel ou linéaire d'une hauteur de 0,05 à 0,5 mm et d'un diamètre ou d'une largeur de 0,2 à 1 mm, qui ne recouvre que 30 à 70 % de la surface de la matière support et en ce que la colle est un polyuréthanne exempt de solvant, un acrylate aut réticulant ou une c lle à fusi n.
  - Filtre de surface selon la rev ndicati n 1, aractérisé en ce que les particules de charbon actif ont une surface interne de 600 à 1500 m²/g et un diamètr de 0,2 à 0,4 mm.

65

.60

3. Filtre de surface selon la revendication 1 ou	
a revendication 2, caractérisé en ce que la	
quantité des particules de charb in actif appliquées est de 10 à 200, de préférence 60 à	
50 g/m <sup>2</sup> .	5
4. Filtre de surface selon l'une des	•
evendications 1 à 3, caractérisé en ce que les	
particules de charbon actif sont entourées d'une	
natière perméable aux agents chimiques de	
combat et qui protège les particules de charbon	10
ectif contre des influences externes.	
5. Filtre de surface selon l'une des	
evendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'on	
joute à la colle des agents de protection contre	
es flammes qui rendent difficilement	15
nflammable tout le filtre de surface.	
6. Filtre de surface selon l'une des	
evendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'on fixe	
additionnellement des enzymes encapsulés sur la	
colle appliquée.	20
7. Filtre de surface selon l'une des	
evendications 1 à 6, caractérisé en ce que des	
enzymes encapsulés sont appliqués par une colle	
sur l'autre côté de la couche support flexible.	
8. Filtre de surface selon l'une des	25
evendications 1 à 7, caractérisé en ce que les	
particules de charbon actif sont préparées à	
partir de bitume.	
9. Filtre de surface selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'on utilise des particules de	20
	30
charbon actif préparées à partir de bitume, le	
pitume étant dispersé au-dessus de son point de	
lusion dans un liquide, en particulier de l'eau, qui ne peut s'y mélanger ou ne peut que s'y	
mélanger falblement et est ensuite refroidi	35
brusquement, les petites sphères de bitume	30
séparées du liquide étant alors extraites pour	
eliminer les composants collants avec un solvant	
approprié, en particulier un mélange de benzène-	
méthanol, étant imprégnées d'acide sulfurique et	40
étant chauffées à au moins 600° C, les particules	•••
de charbom carbonisées ainsi obtenues étant	
ensuite activées.	
10. Filtre de surface selon la revendication 8,	
caractérisé en ce que du bitume fondu dans un	45
gaz inerte est pulvérisé en gouttelettes et est	
chauffé de 800 à 1600° C, les particules de	
charbon carbonisées ainsi obtenues étant alors	
activées.	
11. Filtre de surface selon l'une des	50
revendications 1 à 7, caractérisé en ce que les	
particules de charbon actif sont obtenues de	
manière que des échangeurs de cations	
organiques d'une granulométrie de 0,2 à 1 mm	
soient chauffés rapidement à au moins 600°C	55
dans un lit tourbillonnant et ensuite activés.	
12. Vêtement de protection contenant un filtre	
de surface selon une ou plusieurs des revendications 1 à 11.	
	60
	UU